JP4227668A Page 1 of 32

Original document

WATER-BASE PIGMENT INK FOR INK JET PRINTER

Publication JP4227668 (A) number: Also published as: **Publication** 1992-08-17 date: JP2635235 (B2)Inventor(s): SHIIUUFUA MAA; HAWAADO MATORITSUKU; AASAA CHIYAARUZU SHIYOORU; HARII JIYOZEFU US5085698 SUPINETSURI; MITSUCHIERU ERIISE SHIEPAADO + (A) DU PONT ± Applicant(s): EP0509109 Classification: (A1) **EP0509109** - international: C09D11/00; C09D11/10; C09D11/00; C09D11/10; (IPC1-7): C09D11/00; C09D11/10 (B1)CA2039206 - European: C09D11/00C2B4 (A1) **Application** JP19910103581 19910410 AU7424991 number: (A) Priority number US19900508145 19900411 << less

View INPADOC patent family

View list of citing documents

Abstract not available for JP 4227668 (A)

Abstract of corresponding document: US 5085698 (A)

Translate this text

A pigmented ink for ink jet printers which comprises an aqueous carrier medium, and pigment particles dispersed in an AB or BAB block copolymer having a hydrophilic segment and a segment that links to the pigment. The A block and the B block(s) have molecular weights of at least 300. These inks give images having good print quality, water and smear resistance, lightfastness, and storage stability.

The EPO does not accept any responsibility for the accuracy of data and information originating from other authorities than the EPO; in particular, the EPO does not guarantee that they are complete, up-to-date or fit for specific purposes. Description not available for JP 4227668 (A)

Description of corresponding document: US 5085698 (A)

Translate this text

FIELD OF THE INVENTION

This invention relates to aqueous pigmented inks for ink jet printers, and, more particularly, to aqueous pigmented inks wherein the pigment dispersant is an acrylic block polymer.

BACKGROUND OF THE INVENTION

Ink jet printing is a non-impact method for recording information in response to an electronic signal, such as that generated by a computer. In the printer the electronic signal produces droplets of ink that are deposited on a substrate such as paper. Ink jet printers have found broad commercial acceptance due to their rapid printing speeds, relatively quiet operation, graphic capability and low cost.

The printed image produced by an ink jet printer, as in most printing processes, consists of discrete dots. While satisfactory for many applications, conventional dye based inks are not well suited for recording high quality images since the dye tends to wick in the paper fibers, causing the dots to

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-227668

(43)公開日 平成4年(1992)8月17日

(51) Int.CL⁵

C 0 9 D 11/00

識別記号

庁内整理番号

PSZ

6939 - 4 J

11/10

PTN 6939 - 4 J 技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数22(全 19 頁)

(21)出願番号

特願平3-103581

(22)出願日

平成3年(1991)4月10日

(31)優先権主張番号 508145

(32)優先日

1990年4月11日

(33)優先権主張国

米国 (US)

(71)出願人 390023674

FΙ

イー・アイ・デユポン・ドウ・ヌムール・

アンド・カンパニー

E. I. DU PONT DE NEMO

URS AND COMPANY

アメリカ合衆国、デラウエア州、ウイルミ

ントン、マーケツト・ストリート 1007

(72)発明者 シーウーフア・マー

アメリカ合衆国ペンシルペニア州19317. チヤツズフオード. コンステイテユーショ

ンドライブ29

(74)代理人 弁理士 高木 千嘉 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 インクジエットプリンター用水性顔料インク

(57) 【要約】

【構成】 水性キャリヤ媒体および親水性セグメントを 有するABまたはBABブロックコポリマー中に分散し た顔料粒子、および顔料を結合するセグメントからなる インクジェットプリンター用水性顔料インクで、Aプロ ックおよびBプロックは少なくとも300の分子量を有 する.

【効果】 これらのインクは良好な印刷性、耐水性、耐 にじみ性、耐光堅牢性および貯蔵安定性を有する画像を 生じる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ABまたはBABブロックポリマーであって:

(a) Aセグメントは式CH2=C(X)(Y)を有するアクリル系モノマーの疎水性ホモボリマーまたはコボリマー〔式中、Xは水素またはCH3であり、そしてYはC(O)OR1、C(O)NR2R3またはCNであり、ここでR1は炭素原子1~20個を有するアルキル、アリールまたはアルキルアリール基であり、そしてR2およびR3は水素または炭素原子1~9個を有するアルキル、アリールまたはアルキルアリール基である〕であり、該Aセグメントは少なくともほぼ300の平均分子量を有しそして水に不溶であり;そして

(b) Bセグメントは親水性ポリマーまたはその塩であって:

(1) 式 $CH_2=C(X)(Y!)$ を有するアクリル系モノマー〔式中、Xは水素または CH_3 であり、Y!はC(O) OH、C(O) NR $_2$ R $_3$ 、C(O) OR $_4$ NR $_2$ R $_3$ またはC (O) OR $_5$ であり、ここでC およびC は水素または炭素原子の1~9個を有するアルキル、アリールまたはアルキルアリール基であり、C は炭素原子の1~5個を有するアルキルジラジカルであり、C は炭素原子の1~20個を有するアルキルジラジカルであって、場合により1個またはそれ以上のヒドロキシルまたはエーテル基を含むものである)からのものであるか;または

(2) (1) のアクリル系モノマーと式 $CH_2=C$ (X)(Y)を有するアクリル系モノマー(式中、Xおよび YはAセグメントで定義した置換基である)とのコポリマーであり;該Bセグメントは少なくとも約300の平均分子量を有し、水に可溶であるが、但し、該Bセグメ 30 ントは該ブロックコポリマーの約10~90重量%を構成するものである、ブロックコポリマーによって安定化された顔料の粒子と、水溶性のキャリヤ媒体からなることを特徴とする顔料インク。

該プロックコポリマーのAセグメント 【請求項2】 が、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、プ ロピルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ヘキシ ルメタクリレート、2-エチルヘキシルメタクリレー ト、オクチルメタクリレート、ラウリルメタクリレー ト、ステアリルメタクリレート、フェニルメタクリレー 40 **ト、ヒドロキシルエチルメタクリレート、ヒドロキシブ** ロピルメタクリレート、2-エトキシエチルメタクリレ ート、メタクリロニトリル、2-トリメチルシロキシエ チルメタクリレート、グリシジルメタクリレート、ロー トリルメタクリレート、ソルビルメタクリレート、メチ ルアクリレート、エチルアクリレート、プロピルアクリ レート、プチルアクリレート、ヘキシルアクリレート、 2-エチルヘキシルアクリレート、オクチルアクリレー ト、ラウリルアクリレート、ステアリルアクリレート、

ト、ヒドロキシプロピルアクリレート、アクリロニトリール、2-トリメチルシロキシエチルアクリレート、グリシジルアクリレート、p-トリルアクリレートおよびソルビルアクリレートからなる群から選ばれた少なくとも1つのモノマーから製造されるホモポリマーまたはコポリマーである請求項1記載の顔料インク。

【請求項3】 該ブロックコポリマーのAセグメントが、メチルメタクリレート、nーブチルメタクリレート または2-エチルヘキシルメタクリレートのポリマーで 10 ある請求項2記載の顔料インク。

【請求項4】 Aセグメントがメチルメタクリレートと n ープチルメタクリレートのコポリマーである請求項3 記載の顔料インク。

【請求項 5 】 該プロックコポリマーのBセグメントが、メタクリル酸、アクリル酸、ジメチルアミノエチルメタクリレート、ジエチルアミノエチルメタクリレート、ビーブチルアミノエチルスタクリレート、ジメチルアミノエチルアクリレート、ジメチルアミノブロピルメタクリルアミド、メタクリルアミド、アクリルアミドおよびジメチルアクリルアミドからなる群から選ばれた少なくとも1つのモノマーから製造されるホモポリマーまたはコポリマーである請求項1または3記載の顔料インク。

【請求項 6】 該ブロックコポリマーのBセグメントが、メタクリル酸またはジメチルアミノエチルメタクリレートのポリマーである請求項1または3記載の資料インク。

【請求項7】 該インクがほぼ0.1~10%の顔料、0.1~20%のブロックコポリマーおよび70~99.8%の水性のキャリヤ媒体を含有する請求項1記載の顔料インク。

【請求項8】 該インクがほぼ0.1~5%の顔料.0. 1~5%のブロックコポリマーおよび90~99.8% の水性のキャリヤ媒体を含有する請求項?記載の顔料インク。

【請求項 9】 該プロックコポリマーのAセグメントがメチルメタクリレート、ブチルメタクリレートまたは2ーエチルヘキシルメタクリレートのポリマーであり、Bセグメントがメタクリル酸またはジメチルアミノエチルメタクリレートのポリマーである請求項7記載の額料インク。

【請求項10】 Bセグメントが該ブロックコポリマーのほぼ25~65重量%を構成している請求項1または7記載の顔料インク。

【請求項11】 Aセグメントモノマーがメチルメタク リレートであり、Bセグメントは2-エチルヘキシルメ タクリレートとメタクリル酸のコポリマーである請求項 1または7記載の顔料インク。

ト、ラウリルアクリレート、ステアリルアクリレート、 【請求項12】 Aセグメントモノマーは2-エチルへ フェニルアクリレート、ヒドロキシエチルアクリレー 50 キシルメタクリレートであり、Bセグメントが2-エチ ルヘキシルメタクリレートとメタクリル酸のコポリマー である請求項1または7記載の顔料インク。

【請求項13】 Aセグメントモノマーがn-ブチルメタクリレートであり、Bセグメントがn-ブチルメタクリレートとメタクリル酸のコポリマーである請求項1または7記載の顔料インク。

【請求項14】 Aセグメントモノマーがエチルヘキシルメタクリレートであり、Bセグメントが2-ヒドロキシエチルメタクリレートとメタクリル酸のコポリマーである請求項1または7記載の額料インク。

【請求項15】 Aセグメントモノマーがn-ブチルメタクリレートであり、Bセグメントが2-ヒドロキシエチルメタクリレートとメタクリル酸のコポリマーである 講求項1または7記載の顔料インク。

【請求項16】 Aセグメントモノマーがメチルメタク リレートであり、Bセグメントはエチルヘキシルメタク リレートとメタクリル酸のコポリマーである請求項1ま たは7記載の顔料インク。

【請求項17】 Aセグメントモノマーがブチルメタクリレートであり、Bセグメントはブチルメタクリレート とジメチルアミノエチルメタクリレートのコポリマーである請求項1または7記載の顔料インク。

【請求項18】 水性のキャリヤ媒体が水と多価アルコールとの混合物である請求項1記載の顔料インク。

【請求項19】 顔料粒子がほぼ0.01~5ミクロンの大きさを有する請求項1記載の顔料インク。

【請求項20】 表面張力がほぼ $30\sim70$ ダイン/センチの範囲にあり、粘度がほぼ $1.0\sim10.0$ cP.の範囲にある請求項1記載の顔料インク。

【請求項21】 Bセグメントに対する中和剤が有機塩 30 基、アルカノールアミン、アルカリ金属ヒドロオキサイドおよびそれらの混合物である請求項1記載の額料インク。

【請求項22】 Aセグメントモノマーがnープチルメタクリレートであり、Bセグメントはメチルメタクリレートとメタクリル酸のコポリマーである請求項1または7記載の顔料インク。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の分野】本発明はインクジェットプリンター用水 40 性顔料インクに関し、さらに詳しくは顔料分散剤がアク リル系プロックポリマーである水性顔料インクに関す る。

[0002]

【発明の背景】インクジェット印刷はコンピューターによって発生したような電子信号に応ずる情報の記録のための非衝撃方法である。このプリンターでは電子信号はインク小滴を作り出し、これは紙のような基体に付着させられる。インクジェットプリンターは迅速な印刷速度、比較的静かな動作、図式能力および低価格により広

く商業的に受入れられてきた。

【0003】インクジェットプリンターによって作られる印刷画像はたいていの印刷工程におけるように離散ドットから構成されている。従来の染料をベースとしたインクは多くの用途に対して満足すべきものであるとはいえ、色素が紙の繊維中を吸い上げ作用で昇るのでそぎ端を生じて高品質の画像を記録するのには好適していない。従って特殊紙が使用されない限り画像のドットは高分解能画像を生じるに必要な鮮明な境界を有していない。また、色素の水溶性によって印刷操作後、色素がにじみ出す傾向がある。

【0004】染料をベースとするインクの限界は高品質の多色画像を記録することが所望される時に特に明白となる。色素の選択は容易に利用可能な色素の多くが耐変色性(すなわち、色素が紫外線の照射で薄れていく傾向がある)を欠くかまたは所望の彩度を生ずるに十分な溶度を有していないので制限される。その上、吸傾であるまたはにじむという印刷した画像のドットの傾気を関連の形成に依存するものであるが故に頭を悩ます間の形成に依存するものであるが故に頭を悩ますである。染料をベースとするインクに関連した問題のいるこのがよってある程度克服したりまたは軽減できるこである。なおインクジェット印刷用の進歩したインクが求められるところである。

【0005】水性顔料分散体は当該技術分野でよく知ら れており、塗膜、例えば塗料を種々の基体に適用するこ とによって商業的に使用されてきた。顔料分散体は一般 に非イオン的なまたはイオン的な技法のいずれかによっ て安定化される。非イオン的技法を使用する時、顔料粒 子は水溶性で親水性部分を有し、水中に拡散し、エント ロビー的にまたは立体的に安定化させるポリマーによっ て安定化される。この目的に有用な代表的なポリマーに はポリビニルアルコール、セルロース系誘導体、エチレ ンオキシド変性フェノールおよびエチレンオキシド/ブ ロビレンオキシドポリマーが挙げられる。非イオン的技 法はpH変化またはイオン性汚染に対して敏感ではない が、最終製品が水に敏感であるという多くの応用におけ る主な不利益を有している。従って、インクの用途また は同種のものに使用されるならば顔料は水分にさらされ るとにじみが出る傾向となろう。

【0006】イオン的技法では、顔料粒子はイオンを含有するモノマーのポリマー、例えば中和したアクリル酸、マレイン酸またはピニルスルホン酸のポリマーによって安定化される。ポリマーは、電荷二重層メカニズムを通して安定化を与えており、それによってイオンの反発が粒子の凝集を阻止する。中和する成分は適用後蒸発する傾向にあるので、ついでポリマーは水溶性を低下し最終製品は水に感受性がなくなる。

【0007】キャノン社へのU.S. 特許4,597,794は顔料

がイオン的親水性を有するポリマーおよび顔料表面に付着する芳香族疎水性セグメントに含有されるインクジェットプリンター用水性インク分散体を提案している。そこで提案されたランダムポリマー分散媒は分散顔料に対して改良された安定性を与えるものであるが、商業用インクジェットプリンターの増大するニーズに合致すべく更なる改良が望まれている。

[8000]

【発明の要約】本発明は、インクジェットプリンターの 増大する要求に合致すべく特に適合した水性顔料インク を提供するものであり、このインクは水性のキャリヤ媒 体(aqueous carrier medium)およびABまたはBAB プロックポリマーによって安定化された顔料粒子からな ることを特徴とするものである。ここでこのプロックコ ポリマーにおいて

- (a) Aセグメントは式 $CH_2 = C(X)(Y)$ を有するアクリル系モノマーの疎水性ホモポリマーまたはコポリマー〔式中、Xは水素または CH_3 であり、そしてYは $C(O)OR_1$ 、 $C(O)NR_2$ R₃またはCNであり、ここで R_1 は炭素原子 $1\sim 20$ 個を有するアルキル、アリー 20ルまたはアルキルアリール基であり、そして R_2 および R_3 は水素または炭素原子 $1\sim 9$ 個を有するアルキル、アリールまたはアルキルアリール基である〕であり、該Aセグメントは少なくともほぼ300の平均分子量を有しそして水に不溶であり;そして
- (b) Bセグメントは親水性ポリマーまたはその塩であって:
- (1) 式 $CH_2 = C(X)(Y^1)$ を有するアクリル系モノマー〔式中、Xは水素または CH_3 であり、 Y^1 はC(O) OH、C(O) NR $_2$ R $_3$ 、C(O) OR $_4$ NR $_2$ R $_3$ またはC (O) OR $_5$ であり、ここで C_2 および C_3 は水素または炭素原子の $1\sim 9$ 個を有するアルキル、アリールまたはアルキルアリール基であり、 C_4 は炭素原子の C_5 の個を有するアルキルジラジカルであって、場合により C_5 の個を有するアルキルジラジカルであって、場合により C_5 (個またはそれ以上のヒドロキシルまたはエーテル基を含むものである) からのものであるか; または
- (2) (1) のアクリル系モノマーと式 $CH_2=C$ (X)(Y)を有するアクリル系モノマー〔式中、Xおよび YはAセグメントで定義した置換基である〕とのコポリ 40 マーであり;該Bセグメントは少なくとも約300の平 均分子量を有し、水に可溶であるものとする。

【0009】好ましいAセグメントは、メチルメタクリレート、プチルメタクリレートまたは2-エチルヘキシルメタクリレートのポリマーとコポリマーである。メタクリル酸またはジアルキルアミノエチルメタクリレート(ここでアルキルはメチルからプチルである)のポリマーまたはコポリマーはBセグメントとして好ましい。Bブロックは全ポリマーの10~90重量%、好ましくは25~65重量%からなるであろう。顔料インクは一般50

6

にほぼ0.1~10重量%の顔料を含有しているが選択された顔料、プロックポリマーおよびインクジェットプリンター次第でより多い量の、例えば30重量%を含有することができる。

【0010】このインクは非常に安定であり、低い粘度を有し、優れた印刷性、長いクラスチング(外皮形成)時間を有し、そして乾燥後の耐にじみ性を提供する。これらは種々のインクジェットプリンターと共に使用され、特に熱インクジェットプリンターでの使用に特に適かしている。

[0011]

【発明の詳述】本発明は、一般にインクジェットプリンターおよび特に熱インクジェットプリンターにおける使用に特に適した組み合せの特性を有するインクを提供する。インクは貯蔵に印刷に長期にわたって安定であるポリマーによって安定化された顔料粒子の水性分散体である。インクは特殊なインクジェットプリンターの要求条件に適合しており、釣合った光安定性、耐にじみ性、粘度、表面張力、高光学濃度および耐外皮形成性を提供する。

【0012】得られた印刷画像は高度の品質であり、個々のドットは鮮明な端を有してまるく、ほとんど表面にじみ、けば立ち、滲み出し(strike through)がないのである。

【0013】〔アクリル系プロックコポリマー〕ポリマーは、ABまたはBABコポリマーであってそこでAプロックは疎水性で顔料を結合するのに役立ち、Bプロックは親水性で水性媒体に顔料を分散するのに都合がよい。特定の用途のためにポリマーの選択は選んだ顔料と水性媒体に依存して決められる。一般にポリマーはABまたはBABプロックコポリマーであり、そこで

- (a) Aセグメントは式 $CH_2=C(X)(Y)$ を有するアクリル系モノマーの疎水性ホモボリマーまたはコボリマー [式中、Xは水素または CH_3 であり、そしてYは $C(O)OR_1$ 、 $C(O)NR_2$ R_3 またはCNであり、ここで R_1 は炭素原子 $1\sim 20$ 個を有するアルキル、アリールまたはアルキルアリール基であり、そして R_2 および R_3 は水素または炭素原子 $1\sim 9$ 個を有するアルキル、アリールまたはアルキルアリール基である〕であり、該Aセグメントは少なくともほぼ300の平均分子量を有し、水に不溶であるものとし:そして
- (b) Bセグメントは親水性ポリマーまたはその塩であって:
- (1) 式CH2=C(X)(YI)を有するアクリル系モノマー(式中、Xは水素またはCH3であり、YIはC(O)OH、C(O)NR2R3、C(O)OR4NR2R3またはC(O)OR5であり、ここでR2およびR3は水素または炭素原子の1~9個を有するアルキル、アリールまたはアルキルアリール基であり、R4は炭素原子の1~5個を有するアルキルジラジカルであり、R5は炭素原子の1

~20 個を有するアルキルジラジカルであって、場合により1 個またはそれ以上のヒドロキシルまたはエーテル基を含むものである〕からのものであるか;または

(2) (1) のアクリル系モノマーと式 C H ュ = C (X)(Y)を有するアクリル系モノマー (式中、X および Y は A セグメントで定義した置換基である) とのコポリマーであり; 該 B セグメントは少なくともほぼ 3 0 0 の 平均分子量を有し、水に可溶であるものとする。

【0014】 Bブロック(s)は一般に重量で全ブロック ポリマーの $10\sim90$ 重量%、好ましくは $25\sim65$ 重 *10* 量%を構成している。

【0015】Aプロックは上記した式を有する少なくと も1つのアクリル系モノマーから製造されたポリマーま たはコポリマーである。R1、R2およびR3基は場合に よりヒドロキシル、エーテル、OSi(CH3)3基および 類似の置換基を含有してもよい。選択されることのでき る代表的なモノマーは、次のモノマーを包含するがこれ に限定されるものではない:メチルメタクリレート(M MA)、エチルメタクリレート(EMA)、プロピルメタ クリレート、n-プチルメタクリレート(BMAまたは 20 NBMA)、ヘキシルメタクリレート、2~エチルヘキ シルメタクリレート(EHMA)、オクチルメタクリレー ト、ラウリルメタクリレート(LMA)、ステアリルメタ クリレート、フェニルメタクリレート、ヒドロキシルエ **チルメタクリレート(HEMA)、ヒドロキシプロピルメ** タクリレート、2-エトキシエチルメタクリレート、メ タクリロニトリル、2ートリメチルシロキシエチルメタ クリレート、グリシジルメタクリレート(GMA)、p-トリルメタクリレート、ソルビルメタクリレート、メチ ルアクリレート、エチルアクリレート、プロピルアクリ 30 レート、プチルアクリレート、ヘキシルアクリレート、 2-エチルヘキシルアクリレート、オクチルアクリレー ト、ラウリルアクリレート、ステアリルアクリレート、 フェニルアクリレート、ヒドロキシエチルアクリレー ト、ヒドロキシプロピルアクリレート、アクリロニトリ ル、2-トリメチルシロキシエチルアクリレート、グリ シジルアクリレート、p-トリルアクリレートおよびソ ルビルアクリレートのモノマーである。好ましいAプロ ックはメチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、 2-エチルヘキシルメタクリレートから製造されたホモ 40 ポリマーおよびコポリマーまたはメチルメタクリレート とブチルメタクリレートとのコポリマーである。

【0016】またAプロックは親水性モノマー、例えば $CH_2 = C(X)(Y^1)$ のようなモノマーを包含してもよい。 (式中、Xは水素またはメチルであり、 Y^1 はC(O)OH、 $C(O)NR_2R_3$ 、 $C(O)OR_4NR_2R_3$ 、 $C(OR_3)$ またはそれらの塩であり、ここで R_2 および R_3 は水素または $C_1 \sim C_3$ アルキル、 P_1 ールまたはアルキルアリールであり、 R_1 は $C_1 \sim C_5$ アルキルジラジカルであり、 R_5 は $C_1 \sim C_{20}$ アルキルジラジカルでありこれ 50

は溶解度にいくらかの変化を与えるようにヒドロキシルまたはエーテル基を含有することができる。しかしながら、Aプロックを完全に水溶性にするのに十分な親水性モノマーまたはその塩はAプロック中に存在してはならない。

【0017】Bプロックは上記の式を有する少なくとも 1個のアクリル系モノマーから製造したポリマーであ る。代表的モノマーとしてはメタアクリル酸(MAA)、アクリル酸、ジメチルアミノエチルメタクリレート(DMAEMA)、ジエチルアミノエチルメタクリレート、ジメチルアミノエチルアクリレート、ジメチルアミノエチルアクリレート、ジメチルアミノプロピルメタクリルアミド、メタクリルアミド、アクリルアミドおよびジメチルアクリルアミドが挙げられる。メタクリル酸またはジメチルアミノエチルメタアクリレートのホモポリマーまたはコポリマーが好ましい。

【0018】ポリマーを含有する酸は直接製造されるかまたは重合後除去されるプロッキング基を有するプロックされたモノマーから製造される。プロッキング基の除去後、アクリル酸またはメタクリル酸を生ずるプロックされたモノマーの例としては、トリメチルシリルメタクリレート(TMS-MAA)、トリメチルシリルアクリレート、1ープトキシエチルメタクリレート、1ーエトキシエチルアクリレート、2ーテトラヒドロピラニルアクリレートおよび2ーテトラヒドロピラニルスタクリレートが挙げられる。

【0019】 Bブロックは他のモノマー、例えばAブロックに使用されたようなモノマーと共にモノマーを含有する酸またはアミノ基を含有するモノマーのコポリマーであることができる。酸またはアミノモノマーはBブロック組成の $10\sim100$ %の範囲で、好ましくは $20\sim60$ %の範囲で使用することができる。一般にBブロック(s)は重量で全ブロックポリマーの $10\sim90$ 重量%、好ましくは $25\sim65$ 重量%を構成する。

【0020】本発明を実施するのに選択されるブロックコポリマーは、数平均分子量20.000以下、好ましくは15.000以下、そして典型的には1,000~3,000の範囲の分子量を有している。好ましいプロックコポリマーは各AおよびBブロックに対して数平均分子量500~1,500の範囲の分子量を有している。

【0021】選択されうる代表的ABおよびBABプロックポリマーは次の列挙された数値が各モノマーの重合の程度を示すことを包含している。2本の斜線はプロック間の分離を示し、1本の斜線はランダムコポリマーを示している。例えば、MMA//MMA/MAA 10//5/7.5は10モノマー単位長-分子量1000であるMMAのAプロックとMMAの5モノマー単位とMA

9

Aの7.5単位を有するMMAとMAAのコポリマーであるBブロックとを有するABブロックポリマーであり、Bブロックの分子量は1145である。

【0023】 【表2】

[0022]

【表1】

\ZX 1		
<u>ABブロックポリマー</u>	<u>分子量</u>	
EHMA//EHMA/MAA		
3//3/5	1618	
5//2.5/2.5	1700	
5//5/10	2840	
20//10/10	6800	10
15//11/22	7040	
mrm.e.h. 111.124		
EHMA//LMA/MAA		
10//10/12	5552	
EHMA//MMA/EHMA/MAA		
15//5/5/12	4502	
EHMA//MMA/MAA		
5//5/10	2350	
5//10/10	2850	
		20
EHMA//MAA		
1 5 // 5	3400	
BMA//BMA/MAA		
5//2.5/2.5	1280	
10//5/10	3000	
20//10/20	6000	
15//7.5/3	3450	
5//5/10	2300	
5//10/5	2560	
BMA//MMA/MAA		
15//15/5	4060	30
15//7.5/3	3140	JU
10//5/10	2780	
107/3/10	2100	
MMA//MMA/MAA	•	
10//5/10	2360	
10//5/5	1930	
10//5/7.5	2150	
20//5/7.5	3150	
15//7.5/3	2770	

<u>i</u>	
ABブロックポリマー	_ 分子量
MMA//BHMA/MAA	
5//5/10	2350
10//5/10	2850
BMA/MMA//BMA/MAA	
5/5//5/10	2780
BMA//HEMA/MAA	
15//7.5/3	3360
7.5//7.5/3	2300
15//7.5/7.5	3750
BMA//BMA/DMAEMA	
10//5/10	3700
BMA//BMA/DMAEMA/MAA	
10//5/5/5	2635
BABブロックボリマー	
BMA/MAA//BMA//BMA/MAA	
5/10//10//5/10	4560
MMA/MAA//MMA//MAA	
5/7.5//10//5/7.5	3290

30

【0024】好ましいブロックポリマーは、メチルメタ クリレート//メチルメタクリレート/メタクリル酸 (1 0//5/7.5)、2-エチルヘキシルメタクリレート/ /2~エチルヘキシルメタク リレート/メタクリル酸 (5//5/10)、n-プチルメタクリレート//n-ブ チルメタクリレート/メタクリル酸(10//5/1 0)、エチルヘキシルメタクリレート//メチルメタクリ レート/メタクリル酸(5//10/10)、n-プチル メタクリレート//2-ヒドロキシエチルメタクリレート /メタクリル酸 (5 // 1 0 // 1 0)、n – プチルメタク リレート//2-ヒドロキシエチルメタクリレート/メタ クリル酸(15//7.5/3)、メチルメタクリレート/ /エチルヘキシルメタクリレート/メタクリル酸 (5// 5/10) およびプチルメタクリレート//プチルメタク リレート/ジメチルアミノエチルメタクリレート (10 //5/10) ポリマーである。

【0025】Bプロックを水性媒体に可溶性にするため にBブロック中に含有された酸またはアミノ基のいずれ かの塩を調製することが必要である。酸のモノマーの塩 は有機塩基、例えばモノ、ジ、トリメチルアミン、モル ホリン、 n - メチルモルホリン: アルコールアミン例え ばジメチルエタノールアミン(DMEA)、メチルジエ タノールアミン、モノ、ジおよびトリエタノールアミ ン:ピリジン:アンモニウムオキシド;テトラーアルキ ルアンモニウム塩例えばテトラメチルアンモニウムヒド ロオキシド、テトラエチルアンモ ニウムヒドロオキシ ド:アルカリ金属例えばリチウム、ナトリウムおよびカ リウム等から選ばれる対応成分で調製することができ る。好ましい中和剤には、ジメチルエタノールアミンお 50 の混入を引き起こすかもしれない。

よびナトリウムとカリウムのヒドロオキシド、特に感熱 ジェットブリンターで使用されてインクとして好ましい とされたカリウムヒドロキシドが挙げられる。アミノモ ノマーの塩は、有機酸、例えば酢酸、半酸、蓚酸、ジメ チロールプロピオン酸、ハロゲン例えば塩化物、弗化物 および奥化物、そして無機酸、例えば硫酸、硝酸等から 選ばれる対応成分で調製することができる。また、アミ ノ基をテトラアルキルアンモニウム塩に変えることも可 能である。酢酸および半酸は好ましい中和剤である。酸 基およびアミノ基両方を含有するポリマーである両性ポ リマーはそのままで使用するのがよいのかまたは酸また は塩基の添加のいずれかで中和することもできる。

【0026】ABおよびBABポリマーは段階的重合 法、例えばウエブスターのU.S. 特許4,508,880 に記載さ れ、引用するためここにも組み入れられているようなア ニオンまたはグループ移動重合法によって有利に製造す ることができる。このように製造されたポリマーは的確 に制御された分子量、プロックサイズおよび大変狭い分 子量分布を有している。このポリマーは典型的に2以下 の分散度、一般に1.0~1.4の範囲内の分散度を有し ている。分散度はポリマーの重量平均分子量をその数平 均分子量で割ったものである。数平均分子量はゲル透過 クロマトグラフィー(GPC)で測定することができ る。また、ABまたはBABプロックボリマーはフリー ラジカル重合により生成させることができ、そこで開始 単位は2つの異なった温度で重合を開始する2つの異な った部分から構成されている。しかしながら、この方法 はホモポリマーと結合生成物と共にブロックコポリマー

【0027】また、ABブロックボリマーは慣用のアニオン重合技術を用いて製造することができ、そこでコボリマーの第1ブロックが生成し、第1ブロックが完成すると第2のモノマーの流れが開始され次のボリマーのブロックを生成する。低い反応温度(例えば、0~-70℃)は副反応を最小にし、所望の分子量のブロックを生成するようにこの場合維持される。

【0028】これらの技術の多く、特にグループ移動重合方法を用いて、開始剤は非宮能基であってよく、酸グループ(そのままでまたはブロックの形で使用された)を含有しているかまたはアミノグループを含有することができる。まず初めに疎水性のAブロックまたは親水性のBブロックのいずれかが生成される。また、BABブロックポリマーはアニオン重合またはグループ移動重合技術によっても製造できる。まずBブロックの1つを重合させ、次いで疎水性のAブロックを重合させ、次いで疎水性のAブロックを重合させ、次いで薄水性のAブロックを重合させる。

【0029】〔顔料〕広くさまざまな有機系および無機系の顔料は、単独または組合せでインクを作るのに選択される。ここで使用される"顔料"という用語は不溶性 20の着色剤を意味する。顔料粒子は十分に小さくてインク

ジェットプリンター装置を通過するインクの自由な流れを特に通常 $10\sim50$ ミクロンの範囲にある直径を有する突出ノズルにおいて可能にしている。また、粒子のサイズは顔料の分散安定性に影響を有しており、これはインクの寿命の全体を通して重要である。微小粒子のブラウン運動は粒子の凝集を防ぐのを助けるであろう。また、最大の色の濃さと光沢のために小さい粒子を使用するのが望ましい。有用な粒子サイズの範囲は約0.00 5ミクロン~15ミクロンである。好ましくは、粒子サイズは $0.005\sim1$ ミクロンの範囲に、好ましくは $0.005\sim1$ ミクロンの範囲にあるべきである。

【0030】選択された顔料は乾いたかまたは湿った形態で使用してよい。例えば、顔料は通常水性媒体中で製造され、生成した顔料は水で湿ったプレスケーキとして得られる。プレスケーキの形態では、乾燥形態における程度まで凝集しない。従って、水で湿ったプレスケーキの形態では乾燥顔料のようなインクを調製する工程で解凝集の操作など必要としない。有利に選択しうる代表的で商業的な乾燥顔料は次に示す通りである。

20 [0031]

【表3】

	_製造業者	カラーインデックス 顔料
パーマネントイエロー DEC	ヘキスト	イエロー 12
パーマネントイエロー 健	ヘキスト	1±0- 13
パーマネントイエロー G	ヘキスト	イエロー 14
パーマネントイエロー NOG-71	ヘキスト	イエロー 16
パーマネントイエロー GG	ヘキスト	イエロー 17
ハンザイエロー Rt	ヘキスト	イエロー 73
ハンザブリリアントイエロー 5GX-02	ヘキスト	イエロー 74
グラマール ^R イエロー YT-858-D	ホイバッハ	イエロー 74
ハンザイエロー X	ヘキスト	イエロー 75
ノボバーム* イエロー 囮	ヘキスト	イエロー 83
クロモフタール [*] イエロー 36	チバーガイギー	イエロー 83
クロモフタール* イエロー 健	チバーガイギー	イエロー 95
ノボバーム イエロー 健	ヘキスト	イエロー 97
ハンザブリリアントイエロー 10GX	ヘキスト	イエロー 98
パーマネントイエロー CSE-01	ヘキスト	イエロー 114
クロモフタール [®] イエロー 8G	チパーガイギー	イエロー 128
イルガジン* イエロー 5GT	チバーガイギー	イエロー 129
ホスタパーム イエロー EAG	ヘキスト	イエロー 151
ホスタパーム [®] イエロー E3G	ヘキスト	イエロー 154
L74 1357 イエロー	サンケミカル	
L75 1331 イエロー	サンケミカル	
L75 2377 イエロー	サンケミカル	
ホスタパーム* オレンジ 団	ヘキスト	オレンジ 43
パリオゲン* オレンジ	ビーエイエスエフ	オレンジ 51
イルガリット ¹ ルーピン 4BL	チパーガイギー	レッド 57:1
クインド* マジェンタ	モベイ	レッド 122
インドファースト* プリリアント	モベイ	レッド 123
スカーレット ホスタパーム* スカーレット GD	ヘキスト	fa 12 100
パーマネントルーピン 868	ヘキスト	レッド 168 レッド 184
モナストラール* マジェンタ	チバーガイギー	レッド 202
モナストラール スカーレット	チバーガイギー	₩ ¥ 207
ヘリオゲン [®] ブルー L 6901F	ビーエイエスエフ	ブルー 15:2

[0032]

【表4】

		カラーインデックス
	製造業者	
ヘリオゲン ^x ブルー NBO 7010	ビーエイエスエフ	
ヘリオゲン* ブルー 【 7090	ピーエイエスエフ	ブルー 15:3
ヘリオゲン* ブルー Ł 7101F	ビーエイエスエフ	ブルー 15:4
パリオゲン* ブルー L 6470	ビーエイエスエフ	ブルー 60
ホイコフタール* ブルー G、IBT-583D	ホイバッハ	ブルー 15:3
ヘリオゲン* グリーン I 8683	ピーエイエスエフ	グリーン 7
ヘリオゲン* グリーン L 9140	ビーエイエスエフ	グリーン 38
モナストラール パイオレット B	チパーガイギー	バイオレット 19
モナストラール™ レッド B	チバーガイギー	パイオレット 19
クインド [®] レッド 16700	モベイ	
タインド* レッド R6713	モベイ	
インドファースト" バイオレット	モベイ	バイオレット 23
モナストラール [®] バイオレット マローン B	チバーガイギー	パイオレット 42
レエイベン ² 1178	コル. ケミカル	ブラック 1
スペシャルブラック 4A	デグサ	ブラック 7
スターリング [®] NS プラック	カボット	プラック 7
スターリング* NSX 76	カボット	ブラック 7
チブュア* R-101	デュポン	*4*
モグル し	カポット	プラック 7
ビーケイ 8200	パウルウーリッヒ	ブラック ?

*** 注:チプュア* に対するカラーインデックス重料表示なし

【0033】水で湿ったプレスケーキの形態で使用する ことができる代表的な商業的な顔料には、ホーコフター ル*ブルーBF-585-P、トルイジンレッドY(C. 1. ピグメントレッド3)、クインド マジェンタ (ピグ メントレッド122)、マジェンタRV-6831プレ スケーキ(モベイケミカル社、ハーモンデビジョン、ハ 30 レドン、NJ)、サンファースト*マジェンタ122 (サンケミカルコープ社、シンシナチ、OH)、インド *プリリアントスカーレット (ピグメントレッド12 3、C. I. No. 71145)、トルイジンレッドB(C. I. ピグメントレッド 3)、ウォッチュング*レッドB(C. I. ピグメントレッド48)、パーマネントルービンF6 B13-1731 (ピグメントレッド184)、ハンザ **『イエロー(ピグメントイエロー98)、ダラマール『イ** エローYT-839-P (ピグメントイエロー74、C. I. No. 1 1 7 4 1) 、サンプライト*イエロー17 (サ 40 ンケミカルコーブ社、シンシナチ、OH)、トルイジン イエローG(C.I.ピグメントイエロー1).ピグメント スカーレット (C.I. ピグメントレッド60)、オーリッ クプラウン (C.I.ピグメントブラウン6)、等がある。 プラック顔料、例えばカーボンブラックは一般に水性プ レスケーキの形では利用されない。

【0034】また、金属または金属酸化物の細かい粒子 は本発明を実施するのに使用することができる。例え ば、金属および金属酸化物は磁気インクジェットの製造 ばシリカ、アルミナ、チタニア等が選択される。さら に、微細な金属粒子、例えば銅、鉄、鋼、アルミニウム および合金が適切な用途のために選択することができ

【0035】 [水性分散媒] 水性キャリヤ媒体は水また は水と少なくとも1個の水溶性有機溶媒との混合物であ る。適当な混合物の選択は特定の作用、例えば所望の表 面張力および粘度、選択した顔料、インクジェット顔料 インクの乾燥時間およびインクが印刷される紙のタイプ の要求条件に依存する。選ばれる水溶性有機溶媒の代表 例としては、(1) アルコール、例えばメチルアルコー ル、エチルアルコール、n-プロピルアルコール、イソ ープロピルアルコール、nープチルアルコール、secー プチルアルコール、第三プチルアルコール、イソーブチ ルアルコール、フルフリルアルコールおよびテトラヒド ロフルフリルアルコール、(2)ケトンまたはケトアル コール、例えばアセトン、メチルエチルケトンおよびジ アセトンアルコール、(3) エーテル、例えばテトラヒ ドロフランおよびジオキサン、(4)エステル、例えば エチルアセテート、エチルラクテート、エチレンカーボ ネートおよびプロピレンカーボネート、(5)多価アル コール、例えばエチレングリコール、ジエチレングリコ ール、トリエチレングリコール、プロピレングリコー ル、テトラエチレングリコール、ポリエチレングリコー ル、グリセロール、2-メチル-2,4-ペンタンジオ に適している。また、微細な粒子サイズの酸化物、例え 50 ール、1,2,6-ヘキサントリオールおよびチオジグリ

級アルキルモノ-またはジーエーテル、例えばエチレン

グリコールモノーメチル (または-エチル) エーテル、

ジエチレングリコールモノーメチル (または-エチル)

エーテル、プロピレングリコールモノーメチル (または

ーエチル)エーテル、トリエチレングリコールモノーメ チル (またはーエチル) エーテルおよびジエチレングリ コールジーメチル (または-エチル) エーテル、(7) 窒素を含有する環式化合物、例えばピロリドン、N-メ チルー2ーピロリドンおよび1,3ージメチルー2ーイ ミダゾリジノン、および(8)硫黄含有化合物、例えば ジメチルスルホキシドおよびテトラメチレンスルホンが

挙げられる。

【0036】水と多価アルコール、例えばジエチレング リコールとの混合物が水性キャリヤ媒体として好まし い。水とジエチレングリコールの混合物の場合には、水 性キャリヤ媒体として通常約30%水/70%ジエチレ ングリコール~約95%水/5%ジエチレングリコール を含有している。好ましい比はほぼ60%水/40%ジ エチレングリコールから約95%水/5%ジエチレング リコールである。パーセントは水性キャリヤ媒体の全重 量に基づいたものである。

【0037】〔インク製造〕インクは、選択された顔料 とアクリル系ブロックコポリマーを水、水溶性溶媒また は水性キャリヤ媒体中でプレミックスし、ついで顔料を 解膠(デフロキュレート)して製造される。場合により 分散剤を存在させることができる。アニオン性/非イオ ン性界面活性剤、例えばダニエルのDispense-Ayd W-22 と〒28および/または重合系顔料分散剤、例えばローム アンドハース社により製造されたTamoiSNおよびサート マー社により製造されたSMA 1000樹脂がこの目的のため に使用することができる。解膠(すなわち、分散)工程 は水平型ミニミル、ボールミル、アトリッター中で、ま たは少なくとも1000psiの液体圧で混合物を液体ジ エット相互作用チェンバー内の多数のノズルを通過させ て水性分散媒中に顔料粒子の均一な分散液を生成させて 実施される。

【0038】一般に顔料インクのジェットインクは濃縮 した形態で製造し、続いて適当な濃度に希釈しインクジ ェット印刷システムに使用するのが望ましい。この方法 40 は設備からの顔料インクのより大量の製造を可能にす る。もし顔料分散液が溶媒中で調製されるならば、水で または、場合により他の溶媒で適切な濃度に希釈する。 もし水中で調製されるならば、追加する水または水溶性 溶媒で希釈して所望の濃度の顔料分散液をつくる。希釈 することによって特定な用途の ための所望の粘度、着 色、色調、飽和密度(濃度)および印刷被覆面積に合わ

【0039】有機顔料の場合においては、インクは大部 分の熱インクジェット印刷用途として全インク組成物の 50

重量でほぼ30重量%まで含有しうるが、一般にはほぼ 0.1~10重量%、好ましくはほぼ0.1~5重量%で ある。もし無機の顔料が選択されるならば、インクは有 機顔料を使用する対応したインクよりもより多い重量% の顔料を含有するのに役立ち、ある場合にはほぼ75重 量%位も含有することができるが、これは一般に無機額 料が有機顔料より大きい比重を有するからである。アク リル系プロックボリマーは全インク組成物の重量でおお よそ $0.1\sim20$ 重量%の範囲で、好ましくはほぼ0.110 ~5重量%の範囲で存在する。もしポリマーの量があま りに多くなるとインクの色濃度は許容できない程低くな り、所望のインク粘度を維持するのが困難となるであろ う。もしアクリル系プロックコポリマー量が不十分に存 在しているとすると、顔料粒子の分散液安定性が悪くな るように作用する。水性キャリヤ媒体の量は、有機額料 が選ばれる時インクの全重量に基づいてほぼ77~9 9.8重量%、好ましくはほぼ90~99.8重量%の範 囲であり、無機額料が選ばれる時ほぼ25~99.8重 量%、好ましくはほぼ70~99.8重量%の範囲内に ある。他の添加剤、例えば殺生物剤、保湿剤、キレート 剤および粘度調節剤を慣用的な目的のためにインクに加 えてもよい。添加剤の選択または添加剤の組み合わせは 選択した添加剤の界面の挙動に支配される。場合によっ ては、他のアクリル系および非アクリル系ポリマーを加 えて特性、例えば耐水性および耐にじみ性を改良するこ とができる。これらは基礎となる溶媒、乳濁液または水 溶性ポリマーにより可能である。

20

【0040】ジェット速度、小滴の分離長さ、小滴のサ イズおよび流れの安定性は大いにインクの表面張力およ び粘度によって影響される。インクジェット印刷システ ムを用いる用途に適した 顔料インクのジェットインク は、約20dyne/cm~約70dyne/cm、さらに好ましく は30dyne/cm~約70dyne/cmの範囲にある表面張力 を有すべきである。許容しうる粘度は20cPよりは大き くなく、好ましくは約1.0~約10:0cPの範囲にある のがよい。インクは広範囲の射出条件、すなわち駆動電 圧および熱インクジェット印刷装置に対するパルス幅と 適合性のある物理的特性を有し、要求に応じる装置また は連続的な装置のいずれか、およびノズルの形とサイズ のための圧電気要素の振動数で駆動している。インクは 長期間の優秀な貯蔵安定性を有し、インクジェット装置 をつまらせない。画像記録物質、例えば紙、織物、フィ ルムヘインクの固定化は速やかに行われ、その縁取部分 での印刷はぎざぎざが確実に出て、インクの拡がりが僅 かである。印刷したインク画像は鮮明な色調、高密度、 優れた耐水性、耐光性を有している。さらにインクはそ れが接触しているインクジェット印刷装置の部品を腐食 せず、本質的に無臭であり、無毒性で不燃性である。

【0041】本発明を実施例により更に説明するが、限 定されるものではない。

[0042]

【実施例】ブロックポリマーは次の手順を用いて製造さ

【0043】 [製法1] EHMA//EHMA/MAA、 5//5/10酸開始剤、酸ブロック第1ポリマーは次の 手順を用いて製造された。

【0044】11フラスコにメカニカル 撹拌機、温度 計、窒素導入口、乾燥管付出口および添加漏斗を備えつ けた。800gのテトラヒドロフラン (THF) および 10gのp-キシレンをフラスコに仕込んだ。ついで、 触媒のテトラブチルアンモニウムm-クロロベンゾエー トのアセトニトリル中の1.0モル溶液700mlが加え られた。開始剤の1,1~ビス(トリメチルシロキシ) -2-メチルプロベン 73.0g(0.315モル)が 注入された。第1のフィード(フィード1)(テトラブ チルアンモニウムm-クロロベンゾエートのアセトニト リル中の1.0モル溶液700回〕をスタートさせ、1 50分にわたって加えられた。第2のフィード(フィー ドII) [2-エチルヘキシルメタクリレート 312.4 g(1.58モル)とトリメチルシリルメタクリレート 500.0g(3.16モル)]を0分でスタートさせ、 50分にわたって加えられた。フィード[[が終了(モノ* *マーの99%以上が反応した)した後80分経って、第 3のフィード (フィードIII) (2-エチルヘキシルメ タアクリレート312.0g(1.58モル)] をスター トさせ、30分かかって加えられた。

【0045】180分経って、メタノール200gと水 250gが上記溶液に加えられた。120分遺流され た。ついで溶媒の1470gとヘキサメチルジシロキサ ンをストリップして取出しながら一方で〔-プロパノー ルの670gを加えた。これによりEHMA//EHMA 10 / MAA、5//5/10 ポリマーが55%固体で製造

【0046】上述のブロックポリマーは次の手順を用い て中和された。

<u>手順A:N,N-ジメチルエタノールアミン</u>

上記のように製造したEHMA//EHMA/MAAブ ロックポリマーは、このプロックコポリマー溶液にアミ ンを加え、均一な溶液が得られるまで通常2~3時間攪 拌して中和(100%)された。中和後、脱イオン水で ほぼ25%固体に希釈した。

[0047] 【表 5】

	量(グラム)
ブロックポリマー	102.5
N, Nージメチルエタノールアミン	18.7
脱イオン水	102.5
台	223.7
医体掌量% 25	
pH 8.4	

【0048】 <u>手順B:水酸化カリウム</u>

上記のように製造したEHMA//EHMA/MAAブ ロックポリマーは、このプロックコポリマー溶液に15 %水酸化カリウム水溶液を加え、均一溶液が得られるま※ ※で撹拌して中和(100%)された。中和後、脱イオン 水でほぼ25%固体に希釈した。

[0049]

【表 6 】

	量(グラム)
ブロックボリマー	102.5
水酸化カリウム (15分脱イオン水溶液)	78.6
脱イオン水	42.6
合 計	223.7
固体重量% 2.5	
0.8 Hg	

【0050】 (製法2) MMA//MMA/MAA、10 //5/5.7のブロックポリマー、分子量2150は次 の手順を用いて製造された。

【0051】31フラスコにメカニカル 撹拌機、温度 計、窒素導入口および添加漏斗を備えつけた。845g のテトラヒドロフラン (THF) および2.4gのp~ キシレンをフラスコに仕込んだ。ついで触媒のテトラブ *50* ル溶液 O.9 ml)をスタートさせ、150分にわたって

チルアンモニウムm – クロロベンゾエートのアセトニト リル中の1.0モル溶液0.9mlが加えられた。開始剤の 1,1-ビス(トリメチルシロキシ)-2-メチルプロ ペン 75.6g(0.326モル)が注入された。第1 のフィード(フィード I) (テトラブチルアンモニウム m-クロロベンゾエートのアセトニトリル中の1.0モ

加えられた。第2のフィード(フィードII) 〔メチルメ タクリレート 164g(1.64モル)とトリメチルシ リルメタクリレート 387g (2.45モル) } を0分 でスタートさせ、38分にわたって加えられた。フィー ド日が終了(モノマーの99%以上が反応した)した後 55分経って、第3のフィード(フィードIII) [メチ ルメタクリレート 326.7g (3.27モル) j をス タートさせ、30分にわたって加えられた。

【0052】400分経って、乾燥メタノールの155 gが上記溶液に加えられ、蒸留が始められた。蒸留の第 1段階の間に、55℃以下の沸点を有する物質320g がフラスコから除かれた。除去されるべきメトキシトリ メチルシラン (沸点=54℃) の理論量は280.0g である。蒸留は第2段階の間に続けられ、沸点は76℃ に上昇した。蒸留の第2段階の間にI-プロパノール 904gの全量が加えられた。合計で溶媒の1161g が除去された。

【0053】ブロックポリマーは、上記の如くN,N-ジメチルエタノールアミン(手順A)および水酸化カリ ウム(手順B)を用いて中和された。

[0054] (製法3) NBMA//NBMA/MAA (10//5/10のプロックポリマーは次の手順を用い て製造された。

【0055】11フラスコにメカニカル 撹拌機、温度 計、窒素導入口、乾燥管付出口および添加漏斗を備えつ けた。350gのテトラヒドロフラン (THF) および 1.0gのp-キシレンをフラスコに 仕込んだ。つい で、触媒のテトラブチルアンモニウムm-クロロペンゾ エートのアセトニトリル中の1.0モル溶液300 訓が 加えられた。開始剤の1,1-ビス(トリメチルシロキ) シ) -2-メチルプロペン 20.0g (0.086モ ル) が注入された。第1のフィード(フィード1) (テ トラブチルアンモニウムm-クロロベンゾエートのアセ トニトリル中の 1.0 モル溶液 3 0 0 ml) をスタートさ せ、150分にわたって加えられた。第2のフィード (フィードII) [n-ブチルメタクリレート 61.1g (0.43モル) とトリメチルシリルメタクリレート 1 36g(0.86モル)]を0分でスタートさせ、20 分にわたって加えられた。フィードIIが終了(モノマー の99%以上が反応した) した後200分経って、第3 40 のフィード (フィードIII) 〔nープチルメタクリレー ト 121.8g (0.86モル)] をスタートさせ、3 0分にわたって加えられた。

【0056】400分経って、乾燥メタノール55gが 上記溶液に加えられ、蒸留が始められた。蒸留の第1段 階の間に、55℃以下の沸点を有する物質112gがフ ラスコから除去された。除去されるべきメトキシトリメ チルシラン (沸点=54℃) の理論量は98gである。 蒸留は第2段階の間に続けられ、沸点は76℃に上昇し

20g加えられた。全量で508gの溶媒が除去され た。

【0057】プロックポリマーは、上記の如くN.N-ジメチルエタノールアミン(手順A)および水酸化カリ ウム(手順B)を用いて中和された。

【0058】(製法4) BMA//BMA/MAA, 5// 2.5/5、分子量1500のプロックコポリマーは次 の手順を用いて製造された。

【0059】31フラスコにメカニカル 撹拌機、温度 計、窒素導入口、乾燥管付出口および添加漏斗を備えつ けた。780gのテトラヒドロフラン (THF) および 3.6gのp-キシレンをフラスコに 仕込んだ。つい で、触媒のテトラブチルアンモニウムm-クロロベンゾ エートのアセトニトリル中の1.0モル溶液3.2回が加 えられた。開始剤の1,1-ビス(トリメチルシロキ シ) -2-メチルプロペン 144.0g (0.62モ ル)が注入された。第1のフィード(フィード [) (テ トラブチルアンモニウムm-クロロベンゾエートのアセ トニトリル中の1.0モル溶液3.2回门 をスタートさ せ、130分にわたって加えられた。第2のフィード (フィードII) (n-プチルメタクリレート 220g (1.55モル) とトリメチルシリルメタクリレート 4 90g(3.1モル))を0分でスタートさせ、40分 にわたって加えられた。フィード11が終了(モノマーの 99%以上が反応した)した後、30分経って、第3の フィード(フィードIII)(n-プチルメタクリレート 440g(3.1モル))をスタートさせ、30分にわ たっで加えられた。

【0060】240分経って、乾燥メタノール216g が上記溶液に加えられ、蒸留が始められた。蒸留の第1 段階の間に、55℃以下の沸点を有する物質210gが フラスコから除かれた。蒸留は第2段階の間続けられ、 沸点は76℃に上昇した。i-プロバノールが全量で9 00g加えられ、蒸留は溶媒の1438g全量が除去さ れてしまうまで続けられた。このようにしてBMA//B MA/MAA 5//2.5/5 ポリマーが57.7%固体 に調製された。

【0061】プロックポリマーは、N, N - ジメチルア ミノエタノール(手順A)および水酸化カリウム(手順 B) を用いて製法1に記載したように中和された。

【0062】 (製法5) EHMA//MMA/MAA、5 //10/10のブロックコボリマーは次の手順を用いて 製造された。

【0063】121フラスコにメカニカル撹拌機、温度 計、窒素導入口、乾燥管付出口および添加漏斗を備え付 けた。3255gのテトラヒドロフラン (THF) およ び7.9gのp-キシレンをフラスコに仕込んだ。つい で、触媒のテトラプチルアンモニウムm-クロロベンゾ エートのアセトニトリル中の1.0モル溶液4.0 mlが加 た。蒸留の第2段階の間にiープロパノールが全量で4 50 えられた。開始剤の1-メトキシー1-トリメチルシロ

キシ-2-メチルプロペン 195.1g(1.12モ ル)が注入された。第1のフィード(フィード1) (テ トラブチルアンモニウムm-クロロベンゾエートのアセ トニトリル中の1.0モル溶液4.0ml] をスタートさ せ、150分にわたって加えられた。第2のフィード (フィードII) (エチルヘキシルメタクリレート 10 79g(5.54モル)]を0分でスタートさせ、30 48%固体で調製された。 分にわたって加えられた。フィード日が終了(モノマー の99%以上が反応した)した後、40分経って、第3 のフィード (フィード[[I]) 〔メチルメタクリレート 1 086g(10.9モル)とトリメチルシリルメタクリ

【0064】240分経って、乾燥メタノール675g が上記溶液に加えられ、蒸留が始められた。蒸留の第1*

レート 1774g (11.2モル)) をスタートさせ、

30分にわたって加えられた。

*段階の間に、55℃以下の沸点を有する物質1050. 0gがフラスコから除かれた。蒸留は第2段階の間続け られ、沸点は76℃に上昇した。i-プロバノールが全 量で4025g加えられ、蒸留は全量で5035gの溶 媒が除去されてしまうまで続けられた。このようにして EHMA//MMA/MAA 5//10/10 ポリマーが

【0065】ブロックポリマーはN,N´ージメチルア ミノエタノール (手順A) および水酸化カリウム (手順 10 B) を用いて製法1に記載したように中和された。

【0066】〔実施例1(黒)〕次の成分がビーカー中 に磁気櫂棒撹拌を行いながら順番に徐々に加えられた。 [0067]

【表7】

成 分	景(重量部)
スペシャルブラック 4A、カーボン 黒色顔料(デグサ社、アレンダール、NJ)	40.0
製法2で得たポリマー (手順Aで中和した25%溶液)	32.0
ジエチレングリコール	30.4
脱イオン水	97.6

【0068】撹拌は顔料の凝集塊やかたまりが見えなく なるまで10~15分間続けられた。混合物はミニモー ターミル100(アイガーマシナリー社、ベンゼンビ ル、IL 60106) に加えられた。微粉砕は450 Orpmで行われた。5分後、約1回lのジメチルアミノエ タノール(ベンウォルト社、フィラデルフィア、PA 19102) を用いてpH7.5~8.5に調節された。微 30 粉砕は55分続けられ、その時点で粒子サイズはブルッ クヘプンBI~90パーチクルサイザー(ブルックヘブ ンインスツルーメント社、ホルツピル、NY 1174 2) で測定すると167mであった。分散液を真空下、 3M 114A液体フィルターバッグ (3M社、セント ボール、MN 55144) で濾過された。

【0069】上記の分散液160gを25%の中和した ポリマー溶液の38.4部(上記)、脱イオン91.5部 およびジエチレングリコール30.1部を用いて希釈し

【0070】完成品の黒色インクは上記分散液の75部

へ20%ジエチレングリコール75部を加え30分にわ たって撹拌して製造された。

【0071】このインクは次のような物理的特性を有し ていた。

[0072]

表面張力: 3 8.0 dynes/cm

粘 度: 4.3 cps

> ρH : 8.1

黒色インクは良好な熱安定性を有し、目視により判断し て優れた印刷性を備えていて、これはヒューレットパッ カードデスクジェットプリンター(ヒューレットパッカ ード社、パロアルト、CA、購入) においてきれいで鮮 明な黒色特性を示した(表18、19および20参

【0073】〔実施例2〕黒色ジェットインクは次の手 順を用いて製造された。

[0074]

[寿2]

战 分	_ 養 (重量部)_
ラーベン* 1170、カーボンブラック資料	5
(コロンビアンケミカル社、 ジェイムスパーグ、NJ 08881)	
製法2で得られたポリマー (手順Aで中和した25%溶液)	10
ジェチレングリコール	3.5
脱イオン水	6. 5

*後)

10 [0079]

【寿9】

28

【0077】インクはヒューレットーパッカードデスク

ジェットプリンター(ヒューレットーパッカード社、バ

ロアルト、CA)上できれいにしかも均一な密度で印刷

された。-20℃ (4時間) /70℃ (4時間) での4

サイクル後の分散安定性は非常に良好であった (3ナノ

【0078】 (実施例3 (黒色)) 黒色のジェットイン

メートル変化)。(表18、19および20参照)。

クは次の手順で製造された。

【0075】上述の成分は実施例1に記載したようにビ ーカー中でプレミックスされ、約2時間水平ミニミルで 分散され、ついで60部の水と15部のジエチレングリ コールで希釈された。ついで仕上りのインクは未分散粒 子を除去するため2ミクロンフィルターフェルトで濾過 された。インクは次の物理的特性を有していた。

27

[0076]

表面張力: 50.8 dynes/cm

pH : 8.5

粒子サイズ:110mm(107mm、所定時間、サイクル*

度: 3.3 cps

成 分	与 / 各类 ★ (1)
	量(重量部)
ラーペン 1170、カーボンブラック顔料	5
(コロンピアンケミカル社、	_
ジェイムスパーグ、NJ 08831)	
製法1で得られたポリマー	10
(手順Bで中和した25%溶液)	10
ジエチシングリコール	0 6
	3.5
覧イオン水	6. 5
	U. U

※後)

【0080】上述の成分は実施例1に記載したようにビ ーカー中でプレミックスされ、約2時間水平ミニミルで 分散され、ついで60部の水と15部のジエチレングリ コールで希釈された。ついで仕上りのインクは未分散粒 子を除去するため2ミクロンフィルターフェルトで濾過 された。インクは次の物理的特性を有していた。

[0081]

度: 3.2 cps

表面張力: 45.5 dynes/cm

: 8.9

粒子サイズ:107mm(106mm、所定時間、サイクル※

[0082]	このイ	ンクは優れた熱安定性を育し、	ヒュ
ーレットーバ	シカー	ドデスクジェットプリンター	(ヒュ

ーレットーパッカード社、パロアルト、CA) 上できれ いにしかも均一な密度で印刷される。(表18、19お よび20参照)。

【0083】〔実施例4(黒色)〕黒色のジェットイン クは次の手順で製造された。

[0084]

【表10】

<u> </u>	量 (重量部)
スペシャルブラック (A)、カーボンブラック 麒科(デグサ社、アレンダール NJ 07401)	5
製法3で得られたポリマー (手順Bで中和した25%溶液)	1.0
ジエチレングリコール	8.9
脱イオン水	4. 1

【0.0.8.5】上述の成分は実施例1に記載したようにビ40 粒子サイズ: $1.6.5\,\mathrm{nm}$ ($1.6.2\,\mathrm{nm}$ 、所定時間、サイクル ーカー中でプレミックスされ、約2時間、水平ミニミル で分散され、ついで57.6部の水と14.4部のジエチ レングリコールで希釈された。ついで仕上りのインクは 未分散粒子を除去するため2ミクロンフィルターフェル トで濾過された。インクは次の物理的特性を有してい た。

[0086]

度: 3.8 cps

表面張力: 45.1 dynes/cm

: 7.7

後)

【0087】このインクは優れた熱安定性を有し、ヒュ ーレットパッカードデスクジェットプリンター(ヒュー レットパッカード社、パロアルト、CA) 上できれいに しかも均一な密度で印刷される。(表18、19および 20参照)。

【0088】〔対照例1 (ランダムボリマー)〕 同一の 化学組成と類似の分子量を有するランダムポリマーが対 照例としてラジカル重合で製造された。

50 【0089】メカニカル混合機、還流冷却器、窒素導入

ロ、温度計および加熱マントルを備えた4つロフラスコ に2-プロパノールの166gと2-プタノンの82g が仕込まれ、還流するように加熱された。これにメチル メタクリレートの1081g、メタクリル酸の463g およびn-ドデシルメルカプタンの46gからなる溶液 が180分にわたって加えられた。2.2-アゾビス~ (2,4-ジメチルバレロニトリル) (VAZO 52)デュポン社製造)の93g、2ープロパノールの463 gおよび2-プタノンの232gからなる第2フィード* *溶液は第1フィードと同時に、しかも210分かかって 加えられた。添加が終了した後、混合は30分還流しな がら続けられた。ポリマー溶液は真空乾燥で90%固体 に濃縮された。

【0090】次に水性インクビヒクルは次のように製造 された。

[0091]

【表11】

	量(重量部)
ポリマー	25.7
脱イオン水	67.1
N. Nージメチルエタノールアミン	7. 2

【0092】ついで、分散液とインクは次のように製造 **% [0093]** された。 【表12】

	量(重量部)
ラーベン [®] 1170、カーボンブラック顕料 (コロンビアンケミカル社、 ジェイムスパーグ、NJ 08831)	5
対照例1で得られたポリマー (25.7%海液)	10
ジエチレングリコール	3.5
脱イオン水	6.5

【0094】上述の成分は実施例1に記載したようにビ ーカー中でプレミックスされ、約2時間、水平ミニミル で分散され、ついで60部の水と15部のジエチレング 粒子を除去するため2ミクロンフィルターフェルトで濾 過された。インクは次の物理的特性を有していた。

[0095]

钻 度: 3.8 cps

表面張力: 48.9 dynes/cm

pH : 8.7

★粒子サイズ: 9 8 nm (1 0 3 nm、所定時間、サイクル

【0096】このインクはブロックコポリマー分散液を リコールで希釈された。ついで仕上りのインクは未分散 30 用いる実施例において製造されたインクに関連して熱イ ンクジェットプリンター上で不揃いで印刷された(表1 8、19および20参照)。

> 【0097】 (実施例5 (シアン色)) シアン色インク は次の手順を用いて製造された。

[0098]

【表13】

	量(重量部)
ハウコフタール* ブルー G、XBT-583D (ハウバク社、ニューワーク、NJ)	30
製法2で得られたポリマー (手順Aで中和した25%溶液)	6 0
ジエチレングリコール	5 1
製イオン水	159

【0099】上述の成分は実施例1に記載したようにビ ーカー中でプレミックスされ、ついでミニモーターミル 100(エイガーマシナリー社、ペンゼンビル、IL 606) 中で0.75mmガラスピーズを用い4500rpm のモータースピードで24分分散された。得られた10 %の細かな顔料分散液は真空下、1ミクロンフィルター 50 pH : 7.8

クロスで濾過された。仕上りの分散液は次の物理的特性 を有する。

[0100]

粘 度: 5.76 cps 表面張力: 46.9 dynes/cm

32

粒子サイズ:121mm

【0101】この分散液は印刷テストのためにジエチレングリコールと水での10/90ジエチレングリコール /水の混合物中に2%インクに希釈された。印刷テストはヒューレットパッカードデスクジェットプリンター (ヒューレットパッカード社、パロアルト、CA)で行* *われた(表18、19および20参照)。

【0 I 0 2】 〔実施例6 (黄色)〕 黄色インクは次の手順を用いて製造された。

【0103】 【表14】

成 分	_量(重量部)
サンプライト [®] イエロー 17、プレスケーキ (21.5%固体、サンケミカル社、シンシナチ、 OE 45232)	209
製法3で得られたポリマー (手類Aで中和した25%溶液)	3 6
SMA ^R 1000樹脂、DMBAで加水分解 (20%溶液、サートマー社、ウエスト チェスター、PA 19382)	22.5
脱イオン水	3 2. 2

【0104】上述の成分は実施例1に記載したようにビーカー中でプレミックスされ、4500rpmのモータースピードで0.75mmビーズを用いてミニモーターミル20100中で90分、分散された。ついでその物質はさらに粒子のサイズを小さくするために7000~9000psi(493~634kg/cm²)の圧力下40分、ミクロ流動化装置(モデル110F、ミクロフルイディクス社、ニュートン、MA02164)に通過させた。得られた細かい分散液を製法3に記載したように調製した30部の25%ポリマー溶液と95部の水で希釈し、ついで僅かの減圧下、1ミクロンフィルタークロスで濾過した。仕上りの10%分散液は次の物理的特性を有する。

※粘 度: 6.25 cps

表面張力: 49.8 dynes/cm

20 pH : 8.92

粒子サイズ:205㎜

【0106】この分散液は印刷テストのためにジエチレングリコールと水での10/90ジエチレングリコール/水の混合物中に2%インクに希釈された。印刷テストはヒューレットパッカードデスクジェットプリンター(ヒューレットパッカード社、パロアルト、CA)で行われた(表18、19および20参照)。

【0107】〔実施例7 (マゼンタ色)〕マゼンタイン クは次の手順を用いて製造された。

30 [0108]

※ 【表1.5】

	分	10,10,	量(重量部)
サンファースト ^R マゼン (52.8%固体、サンケミ 虹 45232)	タ 122、プロカル社、シュ	ノスケーキ ノシナチ、	38
製法4で得られたポリマ (手順Aで中和された2			4 0
ジエチレングリコール			3 4
脱イオン水			88

【0109】上述の成分は実施例1に記載したようにビーカー中でプレミックスされ、ついで4500 грmのモータースピードで0.75mmガラスビーズを用いて24分ミニモーターミル100で分散された。得られた細かい顔料分散液は僅かな減圧下、1ミクロンフィルタークロスで濾過された。仕上りの分散液は次の物理的特性を有している。

[0110]

[0105]

粘 度: 6.53 cps 表面張力:41.1 dynes/cm pH : 9.07 粒子サイズ:153mm

松丁サイス:1530回

【0111】この分散液は印刷テストのためにジエチレングリコールと水での10/90ジエチレングリコール/水の混合物中に2%インクに希釈された。印刷テストはヒューレットパッカードデスクジェットプリンター(ヒューレットパッカード社、パロアルト、CA)で行われた(表18、19および20参照)。

【0112】 (実施例8 (マゼンタ色)) マゼンタイン 50 クは次の手順を用いて製造された。

•	\sim	٠,	٦.	\sim	1
Ł	0	1	1	3	

| (表 1 6] | 成 分 量(重量部) | サンファースト* マゼンタ 122、プレスケーキ (52.8%固体、サンケミカル社、シンシナチ、0R 46232) | 製法5で得られたポリマー (手順Aで中和した25%溶液) | ジエチレングリコール 3 4 | 脱イオン水 8 8

【0114】上述の成分は実施例1に記載したようにビーカー中でプレミックスされ、ついで4500rpmのモータースピードで0.75mmガラスビーズを用いて42分、ミニモーターミル100で分散された。得られた10%の細かい顔料分散液を減圧下、1ミクロンフィルタークロスで濾過した。仕上りの分散液は次の物理的特性を有している。

[0115]

粘 度: 13.2 cps (30 rpmで測定)

表面張力: 45.8 dynes/cm

pH : 7.6 粒子サイズ:164nm

【0116】この分散液は印刷テストのためにジエチレ*

*ングリコールと水の混合物での10/90ジエチレング リコール/水の混合物中に2%および4%インクになる ように希釈された。印刷テストはインク小滴が感熱メカ ニズムで発生するヒューレットパッカードデスクジェットプリンター (ヒューレットパッカード社、パロアルト、CA) およびインク小滴が圧電気変換器の振動で発 生するゼロックス4020カラーインクジェットプリン ター (ゼロックス社、フレモント、CA 94538) によって行われた (表18、19および20参照)。

34

20 【0117】 (実施例9 (マゼンタ色)) マゼンタイン クは次の手順で製造された。

[0118]

【表17】

	量(重量部)
サンファースト マゼンタ 122、プレスケーキ (52.8%固体、サンケミカル社、シンシナチ、 OH 45232)	38
製法1で得られたポリマー (手順Aで中和した25%溶液)	4 0
ジエチレングリコール	3 4
脱イオン水	8.8

【0119】上述の成分は実施例1に記載されたようにビーカー中でプレミックスされ、ついで4500rpmのモータースピードで0.75mmガラスピーズを用いて24分ミニモーターミル100で分散された。得られた細かな10%顔料分散液は僅かの減圧下、1ミクロンのフィルタークロスで濾過された。仕上りの分散液は次の物理的特性を有している。

[0120]

档 度: 27.4 cps (測定、12rpm)

表面張力:53.5 dynes/cm

od : 8.89 粒子サイズ:158ma

【0121】この分散液は印刷テストのためにジエチレングリコールと水の混合物で10/90ジエチレングリコール/水の混合物中に2%インクになるように希釈された。印刷テストはインク小滴が圧電気変換器の振動によって発生するゼロックス*4020カラーインクジェ

4538) で行われた (表18、19および20参照)。

[0122]

【表18】

〔分散安定性〕

	<u>サンプル</u>	<u>前(nm)</u>	独 (no)
40	対照例1	98	103
	実施例 1	167	198
	実施例 2	110	107
	実施例3	107	106
	実施例 4	165	162
	実施例 5	125	118
	実施例 6	205	211
	実施例7	153	163
	実施例8	164	148
	実施網り	158	151

ットプリンター (ゼロックス社、フレモント、CA 9 50 【0123】注:分散液を4回70℃(4時間)/-2

0 ℃ (4時間) の温度サイクルに付した。粒子サイズは ブルックヘブンBI-90パーチクルサイザー (ブルックヘブンインスツルメント社、ホルツビル、NY 11 742) で測定された。

【0124】 【表19】

[印刷性一実施例印刷性]

対照例1	不良
実施例 1	良好
実施例 2	良好
実施例3	良好
実施例 4	良好
実施例 5	良好
実施州 8	良好
実放例7	良好
実施男8	良好
実施例 9	良好

【0125】(a) 印刷性はヒューレットパッカード デスクジェット (ヒューレットパッカード社、パロアル 20ト、CA) および/またはゼロックス4020カラーインクジェットプリンター (ゼロックス社、フレモント、CA 94538) で種々のタイプの紙とフィルムを用い測定した。

(b) 「不良」はしばしばのドット(点)なしと噴射によるむらのある印刷を意味する。「良好」は鮮明な縁

と均一な高密度を有する非常に小さいドットを意味する。

36

(c) 全てのサンブルは優れた耐光性と良好な耐水性 および耐にじみ性を有していた。

[0126]

【表20】

〔外皮形成時間 (Crust Time) }

	サンブル	短期	長期	相对程度/温度
10		<u>(a)</u>	(b)	(c)
	対照例1	69	70	54/23
	実施例 1	60		71/22
	実施例 2	60	90	54/23
	実施併3	60	90	54/23
	実施例4	60	80	54/23
	実施例 5	70	180	30/26
	実施例 6	120	300	30/26
	実施例7	60	300	30/26
	実施例8	60	180	30/26
20	実施例9	90	300	26/25

【0127】(a) 最初の置き違えたドット。

- (b) 第5回の置き違えたドット。
- (c) 外皮形成時間は印刷カートリッジが印刷の前に 排出(真空で排出)したりまたは吐出したりできないよ うに改造したデスクジェットプリンターで測定した。

フロントページの続き

(72)発明者 ハワード・マトリツク アメリカ合衆国ニユージヤージー州07732. ハイランズ、トウインライツテラス 5 デ

(72)発明者 アーサー・チヤールズ・ショール アメリカ合衆国ペンシルベニア州19331. コンコードビル. ピー・オー・ボツクス 789 (72)発明者 ハリー・ジョゼフ・スピネツリ アメリカ合衆国デラウエア州19802. ウイ ルミントン. ロツクウツドウツズ. ビツグ ロツクドライブ4604

(72)発明者 ミツチエル・エリーセ・シエパード アメリカ合衆国カリフオルニア州92029. エスコンデイド. フエリシタレイン1351